New cytostatic conjugates of vinca alkaloid(s) - with proteins or protein fragments, and new intermediates

Patent Assignee: LA REGION WALLONNE; OMNICHEM SA Inventors: HANNART J A A; RAO K S B; TROUET A B L

Patent Family (11 patents, 21 countries)											
Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Update	Type				
AU 198666537	A	19870618	AU 198666537	A	19861215	198731	В				
EP 232693	A	19870819	EP 1986870179	A	19861203	198733	E				
LU 86212	A	19870724	LU 86212	A	19851216	198736	E				
			LU 86515	Α	19860716						
PT 83896	Α	19870819				198737	E				
JP 62195387	A	19870828	JP 1986299788	Α	19861216	198740	E				
ZA 198609320	Α	19870610	ZA 19869320	A	19861210	198740	E				
DK 198605879	A	19870617				198802	E				
HU 45264	Т	19880628				198831	E				
DD 262998	A	19881221				198921	E				
US 4828831	A	19890509	US 1986940974	A	19861212	198922	E				
US 5030620	Α	19910709	US 1989309478	A	19890213	199130	E				

Priority Application Number (Number Kind Date): LU 86212 A 19851216; LU 86515 A 19860716

Patent Details									
Patent Number	Kind	Language	Pages	Drawings	Filing Notes				
AU 198666537	A	EN	38	0					
EP 232693	A	FR							
Regional Designated States,Original	AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE								
LU 86212	A	FR							
ZA 198609320	A	EN	and the second						
US 4828831	A	EN	13						

Alerting Abstract: AU A

A conjugate of a vinca alkaloid with a protein or protein fragment having the formula (A) is new. R1 is a protein or protein fragment; R2 is -COO(1-3C alkyl) or -CO-R7 where R7 is NH2 or an amino acid ester or peptide ester; R3 is H, CH3 or CHO; R6 is H and one of R4 and R5 is C2H5 and the other is H or OH, or R5 and R6 together with the adjacent C atoms form an oxirane ring and R4 is C2H5; A is a bifunctional organic derivative of the maleoylamino acid or maleoyl peptide or maleoyl-phenoxy type.

USE - Cpds. (A) have cyto static activity, and esp. have use in human therapy. Compsns. contg. them, esp. for parenteral use, are conventional. (A) may be used in combination with other antitumour agents.

Equivalent Alerting Abstract: US A

Vinca alkaloid conjugates with proteins or protein fragments have a formula (I). In (I), R1 is a protein or protein fragment obtd. by digestion of a protein with a proteolytic enzyme, bonded to C through -S or -NH links; R2 is (1-3C alkoxy) carbonyl or -CO-R7, where R7 is NH2 or an aminoacid or peptide gp; R3 is H, Me or CHO; R6 is H and R4 (or R5) is Et and R5. (or R4) is H or OH; or R5 and R5 together complete an oxirane ring and R4 is Et; and A is 1-12C n-alkylene, 2-5C branched lakylene, 3-6C cyclo alkylene, the gp. -CH(R) of a natural aminoacid of formula R-CH(NH2) -COOH, or a peptide fragment. Pref. the protein or protein fragment is a monoclonal immunoglobulin having immunising activity.

USE - Cpds. (I) are therapeutics for cancer, leukemia, etc. with minimised side effects. (13pp)c

US A

Vinblastine deriv. has formula (I) and opt. comprises its racemic or optically active form. R2 is COO(1-3C) alkyl, or COR7; R7 is NH2, amino acid esterifying gp; or peptide esterifying gp; R3 is H, Me or CHO; R6 is H, and R4 or R5 is Et and the other H or OH, or R5 and R6 together form an oxirane ring, and R4 is Et; and x is (1-12C) linear alkylene, (2-5C) branched alkylene, (3-6C) cycloalkylene, or natural amino acid derived gp.

USE - Has cytostatic activity in treatment of cancer, having reduced side effects. (12pp)

International Patent Classification

IPC	Level	Value	Position	Status	Version
A61K-0031/475	Α	I	L	R	20060101
A61K-0038/00	Α	I	L	R	20060101
A61K-0039/00	Α	I	L	R	20060101
A61K-0047/48	Α	I		R	20060101
A61P-0035/00	Α	I	L	R	20060101

C07D-0519/04	A	I		R	20060101
C07K-0001/113	A	I	L	R	20060101
C07K-0014/00	A	I	L	R	20060101
C07K-0014/76	A	I	F	R	20060101
C07K-0016/00	A	I	L	R	20060101
A61K-0031/475	5 C	I	L	R	20060101
A61K-0038/00	C	I	L	R	20060101
A61K-0039/00	C	I	L	R	20060101
A61K-0047/48	C	I		R	20060101
A61P-0035/00	C	I	L	R	20060101
C07D-0519/00	C	I		R	20060101
C07K-0001/00	C	I	L	R	20060101
C07K-0014/00	C	I	L	R	20060101
C07K-0014/435	5 C	I	F	R	20060101
C07K-0016/00	C	I	L	R	20060101

US Classification, Issued: 424085910, 424085800, 435068100, 530362000, 530363000, 530388800, 530389700, 530391900, 530807000, 530812000, 530828000, 530864000, 514018000, 514019000, 514283000, 530330000, 530331000, 540478000

Original Publication Data by Authority

Australia

Publication Number: AU 198666537 A (Update 198731 B)

Publication Date: 19870618

Assignee: OMNICHEM SA (SOOM) OMNICHEM SA (SOOM)

Inventor: HANNART J A A TROUET A B L RAO K S B

Language: EN (38 pages, 0 drawings)

Application: AU 198666537 A 19861215 (Local application) Priority: LU 86212 A 19851216 LU 86515 A 19860716

Original IPC: A61K-31/47 A61K-37/02 A61K-39/44 A61K-47/00 C07D-461/00 C07D-519/04

C07K-13/00 C07K-15/12

Current IPC: A61K-47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,A) A61K-

47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-519/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-

519/04(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)

German Democratic Republic

Publication Number: DD 262998 A (Update 198921 E)

Publication Date: 19881221

Language: DE

Priority: LU 86212 A 19851216 LU 86515 A 19860716

Current IPC: A61K-31/475(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) A61K-

31/475(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) A61K-38/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L)

A61K-38/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) A61K-

39/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) A61K-39/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L)

A61K-47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,A) A61K-47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)

A61P-35/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) A61P-35/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L)

C07D-519/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-519/04(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)

C07K-1/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) C07K-1/113(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L)

C07K-14/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) C07K-

14/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) C07K-14/435(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,F)

C07K-14/76(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,F) C07K-

16/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) C07K-16/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L)

Denmark

Publication Number: DK 198605879 A (Update 198802 E)

Publication Date: 19870617

Language: DA

Priority: LU 86212 A 19851216 LU 86515 A 19860716

Current IPC: A61K-47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,A) A61K-

47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-519/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-

519/04(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)

European Patent Office

Publication Number: EP 232693 A (Update 198733 E)

Publication Date: 19870819

Konjugate des Vinblastins und seiner Derivate, Verfahren zu deren Herstellung und diese enthaltende Arzneimittel Conjugates of vinblastine and its derivatives, process for their preparation and pharmaceutical compositions containing them Conjugues de la vinblastine et de ses derives, procede pour leur preparation et compositions pharmaceutiques les contenant Assignee: OMNICHEM Societe anonyme, 12 Avenue de Broqueville, B-1050 Bruxelles, BE (SOOM) LA REGION WALLONNE (WALL-N)

Inventor: Hannart, Jean Alfred, 25, Avenue D'El Pirere, B-1302 Dion-Valmont, BE Trouet, Andre Benoit Leon, 29, Predikherenberg, B-3009 Winksele, BE Rao, Kandukuri Sivaprasada Bushana, 11, rue Kwakembienne, B-1331 Rosieres, BE

Agent: Van Malderen, Michel, et al, p.a. Freylinger Associes 22 avenue J.S. Bach (bte 43), B-1080 Bruxelles, BE

Language: FR

Application: EP 1986870179 A 19861203 (Local application)

Priority: LU 86212 A 19851216 LU 86515 A 19860716

Designated States: (Regional Original) AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

Original IPC: A61K-31/47 A61K-37/02 A61K-39/44 A61K-47/00 C07D-461/00 C07D-519/04

C07K-13/00 C07K-15/12

Current IPC: A61K-47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,A) A61K-

47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-519/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-519/04(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)

Claim: A conjugate of a vinca alkaloid with a protein or protein fragment having the formula (A) is new. R1 is a protein or protein fragment; R2 is -COO(1-3C alkyl) or -CO-R7 where R7 is NH2 or an amino acid ester or peptide ester; R3 is H, CH3 or CHO; R6 is H and one of R4 and R5 is C2H5 and the other is H or OH, or R5 and R6 together with the adjacent C atoms form an oxirane ring and R4 is C2H5; A is a bifunctional organic derivative of the maleoylamino acid or maleoyl peptide or maleoyl-phenoxy type.

Hungary

Publication Number: HU 45264 T (Update 198831 E)

Publication Date: 19880628

Language: HU

Priority: LU 86212 A 19851216 LU 86515 A 19860716

Current IPC: A61K-47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,A) A61K-

47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-519/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-

519/04(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)

Japan

Publication Number: JP 62195387 A (Update 198740 E)

Publication Date: 19870828

Language: JA

Application: JP 1986299788 A 19861216 (Local application) Priority: LU 86212 A 19851216 LU 86515 A 19860716

Current IPC: A61K-31/475(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) A61K-

31/475(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) A61K-38/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L)

A61K-38/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) A61K-

39/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) A61K-39/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L)

A61K-47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,A) A61K-47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)

A61P-35/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) A61P-35/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L)

C07D-519/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-519/04(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)

C07K-1/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) C07K-1/113(R,I,M,JP,20060101,20050101,A,L)

C07K-14/00(R,I,M,JP,20060101,20050101,A,L) C07K-

14/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) C07K-14/435(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,F)

C07K-14/76(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,F) C07K-

16/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) C07K-16/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L)

Luxembourg

Publication Number: LU 86212 A (Update 198736 E)

Publication Date: 19870724

Language: FR

Application: LU 86212 A 19851216 LU 86515 A 19860716

Current IPC: A61K-31/475(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) A61K-

31/475(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) A61K-38/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L)

A61K-38/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) A61K-

39/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) A61K-39/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L)

A61K-47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,A) A61K-47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)

A61P-35/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) A61P-35/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L)

C07D-519/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-519/04(R,I,M,EP,20060101,20051008,A) C07K-1/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) C07K-1/113(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) C07K-14/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) C07K-

14/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) C07K-14/435(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,F) C07K-14/76(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,F) C07K-

16/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) C07K-16/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L)

Portugal

Publication Number: PT 83896 A (Update 198737 E)

Publication Date: 19870819

Language: PT

Priority: LU 86212 A 19851216 LU 86515 A 19860716

Current IPC: A61K-47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,A) A61K-

47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-519/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-

519/04(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)

United States

Publication Number: US 4828831 A (Update 198922 E)

Publication Date: 19890509

**New conjugates of vinblastine and its derivatives, process for preparing them and

pharmaceutical compositions containing them**

Assignee: Omnichem

Inventor: Hannart, Jean A. A., BE Trouet, Andre B. L. Rao, Kandukuri S. B.

Agent: Ostrolenk, Faber, Gerb Soffen

Language: EN (13 pages)

Application: US 1986940974 A 19861212 (Local application)

Priority: LU 86212 A 19851216 LU 86515 A 19860716

Original IPC: A61K-39/44 C07K-15/14

Current IPC: A61K-47/48(R,A,I,M,EP,20060101,20051008,A) A61K-

47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-519/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-

519/04(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)

Original US Class (main): 42485.91

Original US Class (secondary): 42485.8 43568.1 530362 530363 530388.8 530389.7 530391.9

530807 530812 530828 530864 530866

Original Abstract: A description is given of conjugates of vinca alkaloid of the indole-dihydroindole type with a protein or a protein fragment, corresponding to the general formula ##STR1## in which R1 denotes a protein or a protein fragment; R2 is COO(C1-3 alkyl) or CO-R7 where R7 is NH2 or an amino acid ester or peptide ester; R3 is H, CH3 or CHO; when R5 and R6 are taken separately, R6 is H and one of R4 and R5 is ethyl and the other is H or OH; when R5 and R6 are taken together with the carbon atoms to which they are attached, they form an oxirane ring and R4 is ethyl, and A is a residue of a bifunctional organic derivative of the maleoylamino acid or maleoyl peptide or maleoylphenoxy type. |US 5030620 A (Update 199130 E)

_, _,,,

Publication Date: 19910709

Vinblastine derivatives, and pharmaceutical compositions containing them

Assignee: Omnichem

Inventor: Hannart, Jean A. A., BE Trouet, Andre B. L. Rao, Kandukuri S. B.

Agent: Ostrolenk, Faber, Gerb Soffen

Language: EN

Application: US 1989309478 A 19890213 (Local application)

Priority: LU 86212 A 19851216 LU 86515 A 19860716

Original IPC: A61K-31/475 C07D-519/04

Current IPC: A61K-47/48(R,A,I,M,EP,20060101,20051008,A) A61K-

47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-519/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-

519/04(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)

Original US Class (main): 51418

Original US Class (secondary): 51419 514283 530330 530331 540478

Original Abstract: A description is given of conjugates of vinca alkaloid of the indole-dihydroindole type with a protein or a protein fragment, corresponding to the general formula ##STR1## in which R1 denotes a protein or a protein fragment; R2 is COO(C1-3 alkyl) or CO-R7 where R7 is NH2 or an amino acid ester or peptide ester; R3 is H, CH3 or CHO; when R5 and R6 are taken separately, R6 is H and one of R4 and R5 is ethyl and the other is H or OH; when R5 and R6 are taken together with the carbon atoms to which they are attached, they form an oxirane ring and R4 is ethyl, and A is a residue of a bifunctional organic derivative of the maleoylamino acid or maleoyl peptide or maleoylphenoxy type.

South Africa

Publication Number: ZA 198609320 A (Update 198740 E)

Publication Date: 19870610

Language: EN

Application: ZA 19869320 A 19861210 (Local application) Priority: LU 86212 A 19851216 LU 86515 A 19860716

Current IPC: A61K-31/475(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) A61K-

31/475(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) A61K-38/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L)

A61K-38/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) A61K-

39/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) A61K-39/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L)

A61K-47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,A) A61K-47/48(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)

A61P-35/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) A61P-35/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L)

C07D-519/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) C07D-519/04(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)

C07K-1/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) C07K-1/113(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L)

C07K-14/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) C07K-

14/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L) C07K-14/435(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,F)

C07K-14/76(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,F) C07K-

16/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,A,L) C07K-16/00(R,I,M,JP,20060101,20051220,C,L)

Derwent World Patents Index

© 2007 Derwent Information Ltd. All rights reserved.

Dialog® File Number 351 Accession Number 4108171

JP62195387

Title: NOVEL BONDED BODY OF VINBLASTINE AND DERIVATIVE OF SAME, MANUFACTURE AND MEDICINAL COMPOSITION

Abstract:

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

四公開特許公報(A) 昭62 - 195387

Mint Cl 4

識別記号

ADU

庁内整理番号

@公開 昭和62年(1987)8月28日

C 07 D 519/04 A 61 K 31/475

7822-4C

8615-4C※審査請求 未請求 発明の数 5 (全20頁)

ビンブラスチンおよびその誘導体の新規結合体、その製造方法、並 **劉発明の名称** びにそれを含む製剤組成物

> 願 昭61-299788 到特

願 昭61(1986)12月16日 22出

図1985年12月16日 動ルクセンブルグ(LU) 動86212 優先権主張

ベルギー国 ベー1302 デイオン ヴアルモン アベニユ ジャン アレフレツト 79発明者

> ー デル ピエール 25 アルフオンス アン

ナール

ベルギー国 ベー3009 ウインクセル プレデイクエレン アンドレ バンワー 勿発 明 者

> ベルグ 29 トルエ

ベルギー国 ベー1150 ブリユツセル アベニユー ド 願 仍出

ブロケヴィル 12

外5名 弁理士 中村 稔 個代 理 人

最終頁に続く

明細書の浄書(内容に変更なし)

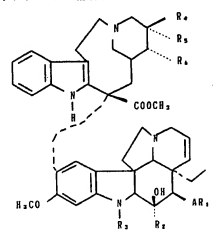
ピンプラスチンおよびその誘導 1.発明の名称

体の新規結合体、その製造方法、

並びにそれを含む製剤組成物

2.特許請求の範囲

(1) インドールージヒドロインドール型のピンカ アルカロイドとタンパク質またはタンパク質フ ラグメントの結合体であって、一般式:



(式中、

R. はタンパク質またはタンパク質フラグ

メントを示し、

R₂ はCOO(C_{1~3} アルキル)または CO-R, (式中、R, はNH2 またはアミ ノ酸エステルまたはペプチドエステルである) であり、

R, はH、CH, またはCHOであり、

R。およびR。は別々にされたときにR。 はHであり、R。およびR。の1つはエチル であって他はHまたはOHであり、

R。およびR。はそれらが結合している炭 素原子と一緒にしたときにそれらはオキシラ ン環を形成してR。はエチルであり、

Aはマレオイルアミノ酸またはマレオイル ペプチドまたはマレオイルフェノキシ型の二 官能有機誘導体である〕

に相応する結合体。

Aが一般式、

「式中、Xは1~12個の炭素原子の線状アルキレン鎖、2~5個の炭素原子の枝分れアルキレン鎖、3~6個の炭素原子のシクロアルキレン鎖、3~6個の炭素原子のフェニレン鎖、または天然アミノ酸

R-CH-COOH:の基R-CH、 | NH₂

型ー(X、-NH-CO)。-X、(式中、nは1、2、3または4であり、X、は1~12個の炭素原子の線状アルキレン鎖2~5個の炭素原子の枝分れアルキレン鎖、3~6個の炭素原子のシクロアルキレン鎖、3~6個の炭素原子のフェニレン鎖、または天然のでは10域を表にはその光学活性形態のはフェニル基を示す〕、そのラセミ形態またはその光学活性形態の結合体。

(3) XまたはX,により示される天然アミノ酸の 基または基類RCHにより支持された官能性置 (5) タンパク質 R. が選択的に処理される、特許 請求の範囲第(1)項~第(4)項のいずれか一項に記

ずれか一項に記載の結合体。

請求の範囲第(1)項記載の結合体。

(6) R,が

載の結合体。

- 癌胎児性抗原で免疫したヤギまたはヒツジの Ig:

換基が公知保護基により保護されている、特許

(4) タンパク質 R . がウシまたはヒト血清アルブ

ミンあるいはフエチユインまたは免疫グロブリ

ンである、特許請求の範囲第(1)項~第(3)項のい

- ウサギ抗 LLAIg:
- 種々のサル抗LLA、抗LMA、抗LLC、 抗LMCIg;
- 肺の癌腫の膜で免疫したヤギまたはヒツジの Ig:
- ヒト結腸直腸癌腫に対する抗体を分泌するマウスハイブリドーマからの単クローン性Ig;
- ヒト黒色腫に対する抗体を分泌するマウスハ

イブリドーマからの単クローン性Ig;

- ヒト白血病細胞と反応する抗体を分泌するマ ウスハイブリドーマからの単クローン性Ig;
- ヒト神経芽腫細胞と反応する抗体を分泌する マウスハイブリドーマからの単クローン性Ig;
- ーヒト乳癌と反応する抗体を分泌するマウスハ イブリドーマからの単クローン性1g;
- ヒト卵巣癌細胞と反応する抗体を分泌するマウスハイブリドーマからの単クローン性Ig;
- ヒト骨肉腫細胞と反応する抗体を分泌するマウスハイブリドーマからの単クローン性lg;および
- 肺癌に対する抗体を分泌するマウスハイブリ ドーマからの単クローン性1g;

からなる群から選ばれる免疫グロブリン、あるいはクンパク質分解酵素で消化することにより抗体から得られる免疫グロブリンフラグメント、すなわち、Fab、Fab、またはF(ab′):、あるいはモノマーIgMである、特許請求の範囲第(1)項~第(5)項のいずれか一項に記載の結合体。

(7) ピンカアルカロイドとタンパク質またはタンパク質フラグメントとの、式 (1)

(式中、R₁、R₂、R₃、R₄、R₅、R₆およびXは特許請求の範囲第(1)項および第(2)項に記載した意味を有する)

に相応する結合体の製造方法であって、式、

のマレオイルアミノ酸またはマレオイルペプチ ドを一般式 (Ⅱ)、

(式中、R₂、R₃、R₄、R₅、R₆およびXは前記の意味を有する)

の化合物のC・-ヒドロキシルと縮合させ、得られた中間体生成物をタンパク質またはタンパ

ク質フラグメントと縮合させることを含む方法。

- (8) 第1縮合段階がクロロギ酸アルキル、好ましくはクロロギ酸エチルまたはイソプロピル、により、アミン塩基、例えばトリエチルアミン、NーメチルピペリジンまたはNーメチルモルホリン、の存在下に、有機溶媒例えば酢酸エチル、テトラヒドロフランまたは塩化メチレン中で行なわれ、得られた中間体化合物が反応媒質から分離され、それが精製され、第2縮合階段が常法で水性媒質中で4~25℃の温度および7.5~9.5のpHで行なわれる、特許請求の範囲第(7)項記載の方法。
- (9) 中間体化合物として一般式(Ⅲ)、

(式中、R₂、R₃、R₄、R₅、R₆およびXは特許請求の範囲第(1)項および第(2)項に記載した意味を有する)

の化合物。

10 活性物質として特許請求の範囲第(1)項~第(6) 項のいずれか一項に記載の結合体を、製剤に許容される担体および賦形剤と結合せて、50 mm ~数gで変化する単位用量に従い、場合により 他の活性物質と組合せて含む製剤組成物。

- (1) 特許請求の範囲第(1)項~第(6)項のいずれか一項に記載の結合体を、製剤に許容される溶媒例えば生理食塩水またはリン酸塩緩衝液により級衝された溶液中に溶解した状態で含む、特許請求の範囲第(1)項記載の製剤組成物。
- (2) 特許請求の範囲第(1)項~第(6)項のいずれか一項に記載の結合体の、抗腫瘍および細胞増殖抑制活性を有する薬剤の製造に対する使用。

3. 発明の詳細な説明

本発明はインドールージヒドロインドール型の ビンカアルカロイドとタンパク質またはタンパク 質フラグメントとの、医薬特性、殊に細胞増殖ル 一ジヒドロインドール型のピンカアルカロイド 一ジヒドロインドール型のピンカアルカロイド なにピンブラスチン、ピンクリスチンは恋の治療に使用される。しかしている。 で誘導体の化学療法使用はそれらの副作用により その有効性が限定される。このため、これらの副 作用を低下するために多くの誘導体が合成された。

ビンブラスチンおよびその誘導体の若干、殊に ビンクリスチンまたはピンデシンが既にタンパク 質例えばアルブミンまたは種々の免疫グロブリン に結合された。これは結合体(conjugate)として 知られるカップリング生成物または化合物を生ず る。

発明者は殊に次の参照文献を文献中に認める: チールほか(J. D.Teale, Jacqueline

M. Clough and V. Marks), ブリテイッシュ・ジャ

コンラッドほか(R.A. Conrad, G.J.Cullinan, K. Gerzon and G. A. Poore),ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(J.Med. Chem.), 2 2, 3 9 1, 1 9 7 9、

リリー(Eli Lilly), 英国特許願公妻第 2.137.210 号 (0 3 . 1 1 . 8 4) 、

オムニケム (Omnichem), 欧州特許願公表第 124,502 号 (0 7 . 1 1 . 8 4) 。

これらのインドールージヒドロインドール二量 体のカップリングは新免疫試薬の開発目的のみでなく、また殊に一層選択性で低毒性である一層活 性な抗腫瘍物質を製造する目的に試みられた。

これまでに 2 つの型のカップリングが意図された:

- (a) アジ化物誘導体を経るC³ におけるカップリング (欧州特許願公表第56,322号) 、
- (b) ピンカアルカロイド骨格の炭素 4 上のヒドロキシル基から誘導されたエステル基を経由する C * におけるカップリング(英国特許願公表第 2,137,210 号: 欧州特許願第 124,502号)。

ーナル・オブ・クリニカル・ファルマコロジー (Br. J. Clin. Pharmac.), 4, 1 6 9 ~ 1 7 2, 1 9 7 7、

フォードほか (C. H. J. Ford, C. E. Newman, J. R. Johnson, C. S. Woodhouse, T. A. Reeder, G. F. Rowland and R. G. Simmonds), ブリティッシュ・ジャーナル・オブ・カンサー (Br. J. Cancer), 47, 35~42, 1983、

エンブレトンほか (M. J. Embleton, G.F. Rowland, R. G. Simmonds, E. Jacobs, C. H. Warsden and R.W. Baldwin), ブリティッシュ・ジャーナル・オブ・カンサー(Br. J. Cancer), 47,43~49,1983、

ジョンソンほか(J. R. Johnson, C. H. J. Ford, C. E. Newman, C. S. Woodhouse, G. F. Rowland and R. G. Simmonds), ブリティッシュ・ジャーナル・オブ・カンサー (Br. J. Cancer), 44, 472~475, 1981、

リリー(Eli Lilly), 欧州特許願、公表第56,322 号(21.07.82)、

本発明は、カップリングが同様にピンカアルカロイド骨格の炭素 4 上のヒドロキシル基から誘導されるエステル基を経て行なわれるインドールージヒドロインドール型のピンカアルカロイドとタンパク質またはタンパク質フラグメントとの結合体である新規生成物に関する。

より詳しくは本発明の目的は一般式、

〔式中、

R, はタンパク質またはタンパク質フラグメントを示し、

R: はCOO(C_{1~}, アルキル)またはCO-R, (式中、R, はNH: またはアミノ酸エステ ルまたはペプチドエステルである)であり、

R; はH、CH; またはCHOであり、

R 、および R 。 は M 々 に された とき に R 。 は H で あり、 R 。 および R 。 の 1 つは T チルで あって 他 は H また は O H で あり、

R、およびR。はそれらが結合している炭素原子と一緒にしたときにそれらはオキシラン環を形成してR。はエチルであり、

Aはマレオイルアミノ酸またはマレオイルベ プチドまたはマレオイルフェノキシ型の二官能 有機誘導体の残益である〕

に相応するインドールージヒドロインドール型の ピンカアルカロイドのタンパク質またはタンパク 質フラグメントとの結合体からなる。

これらの結合体において、本発明によればタンパク質またはタンパク質フラグメントは、4ーデアセチルーインドールージヒドロインドールビンカアルカロイドと一般式、

Xはペプチド鎖のフラグメント

(X, -NH-CO), -X, -(式中、n = 1、2、3または4であり、X, は上記Xと同じ意味を有する)を示す。

- X はまたフェニル基を示すことができる。

上記二官能誘導体が不斉中心を含むとき、それ はそのラセミ形態で、またはその光学活性形態の 1つで使用することができる。

より詳しくは、本発明の結合体は次式により示 すことができる:

のマレオイルアミノ酸型またはマレオイルペプチ ド型の二官能有機誘導体との前縮合による腕を経 てピンカ化合物に結合する。

式中、

- マレオイルアミノ酸の場合に、

Xは1~12個の炭素原子の線状アルキレン 鎮、2~5個の炭素原子の枝分れアルキレン鎮、 3~6個の炭素原子のシクロアルキレン鎖、ま たは3~6個の炭素原子のフェニレン鎖を示す。

さらに、二官能誘導体がマレオイルアミノ酸型であるときにXは上記意味に加えて天然アミノ酸R-CH-COOHの基R-CHを示す。

この最後の場合に基R - C H が官能性置換基を もつときに後者はペプチド合成に普通に使用さ れる保護基により保護されていることができる。 - マレオイルペプチドの場合に、

式中、

R」はタンパク質またはタンパク質フラグメントを示し、

Xは前記のとおりであり、

R z は C O O (C , ~ , アルキル)または C O - R , (式中、 R , は N H z またはアミノ酸 エステルまたはペプチドエステルである)であり、

R . は H 、 C H 。 または C H O であり、

R。およびR。は別々にされたときにR。はH

であり、R。およびR。の1つはエチルであって 他はHまたはOHであり、

R。およびR。はそれらが結合している炭素原子と一緒にしたときにそれらはオキシラン環を形成してR。はエチルである。

上式を有する化合物は一般に、

R: がCOOCH: であり、R: がメチルであり、R: がヒドロキシルであり、R: がエチルであり、R: がエチルであり、R: が水素であるピンプラスチン誘導体、

R: がCO-NH: であり、R: 、R: 、R: およびR。 がピンプラスチン誘導体に対して記載 した意味を有するピンデシン誘導体、

R₂ がCO-R₇ (R₇ はアミノ酸エステルまたはペプチドエステルである)であり、R₃、R₄、R₅ およびR₆ がピンプラスチン誘導体に対して記載した意味を有する23-ピンプラスチノイルアミノ酸誘導体、

R: がCOOCH: であり、R: がホルミルであり、R: がヒドロキシルであり、R: がエチルであり、R: が水素であるピンクリスチン誘導体、

X = C H - C H₂ - C₆ H₅; α-アミノ酪酸との場合に X = C H - C H₂ - C H₃; バリンとの場合に X = C H - C H₂ - C H₃; ノルバリンとの場合に X = C H - C H₂ - C H₃; ロイシンとの場合に

 $X = -CH - CH_z - CH - (CH_z)_z$; イソロイシンとの場合に

ノルロイシンとの場合に

X = C H - (C H₂)₃ - C H₃; 6 - アミノカ プロン酸との場合に X = (C H₂)₅; 1 1 - アミ ノウンデカン酸との場合に X = (C H₂)₁₀; および 1 2 - アミノデカン酸との場合に X = (C H₂)₁₁である。

マレオイルペプチド型の二官能誘導体もまたN ーアルコキシーマレイミドとジペプチドまたはト リペプチドとの縮合から生ずることができ、誘導体- (X, -NH-CO-)。X, (式中、X, R: がCOOCH: であり、R: がメチルであ り、R: がエチルであり、R: がヒドロキシルで あり、R: が水素であるロイロシジン誘導体、

Rz がCOOCH。であり、R。がメチルであり、R。およびR。が水衆であり、R。がエチルである4-デオキシーVLB。A。の誘導体、

R: がCOOCH: であり、R: がメチルであり、R. がエチルであり、R. およびR。が水素である4ーデオキシーVLB"B"の誘導体および

R: がCOOCH: であり、R: がメチルであ り、R: がエチルであり、R: およびR。が一緒 にエポキシド連鎖を形成するロイロシン誘導体、 と記載することができる。

マレオイルアミノ酸型の二官能誘導体はN-アルコキシマレイミドとアミノ酸(天然または他の)との縮合から生ずることができ、グリシンとの縮合の場合にX=CHz; アラニンとの場合にX=CH-CHz; ; β-アラニンとの場合にX=(CHz); ; フエニルアラニンとの場合に

は上記 X と同じ意味を有することができる)を与

有利に使用できるタンパク質は殊にウシまたは ヒト血清アルプミン、あるいはフエチュインまた は免疫グロブリンである。

用いるタンパク質または選択的に変性するために処理することができる。これらの変態は、それらを治療に用いるときに一定組織例えば肝臓に優先的に濃縮されるタンパク質結合体を得ることを可能にする。従って、ピンカアルカロイド誘導体とタンパク質との縮合前に後者をガラクトシル化することができる。

悪性細胞表面抗原に対する特異的免疫グロブリン、および免疫動物の血清から、または単クローン性抗体を分泌するハイブリドーマの培養によりそれらを生成させる技術はよく知られている。本発明における使用に好ましい型の抗体はヒト由来のIg C 種の免疫グロブリンである。

しかし、他種の免疫グロブリンもまた本発明に 含まれる。若干の代表的な免疫グロブリンは次の とおりである:

- 癌胎児性抗原で免疫したヤギまたはヒツジの[g;
- ウサギ抗-LLAIg:
- ー種々のサル抗LLA、抗LMA、抗LLC、抗 LMCIR:
- -肺の癌腫の膜で免疫したヤギまたはヒツジのlg;
- ーヒト結腸直腸癌腫に対する抗体を分泌するマウスハイブリドーマからの単クローン性[g;
- ヒト黒色瞳に対する抗体を分泌するマウスハイ ブリドーマからの単クローン性[g;
- ヒト白血病細胞と反応する抗体を分泌するマウスハイブリドーマからの単クローン性lg:
- ヒト神経芽腫細胞と反応する抗体を分泌するマ ウスハイブリドーマからの単クローン性Ig;
- ヒト乳癌抗原と反応する抗体を分泌するマウス ハイブリドーマからの単クローン性Ig;
- ヒト卵巣癌細胞と反応する抗体を分泌するマウスハイブリドーマからの単クローン性Ig;
- ヒト骨肉腫細胞と反応する抗体を分泌するマウスハイブリドーマからの単クローン性Ig;およ

75

- 肺癌に対する抗体を分泌するマウスハイブリド - マからの単クローン性!g。

結合体はまた、タンパク質分解酵素で消化することにより抗体から得られる免疫グロブリンフラグメント、すなわち、Pab、Pab′または F(ab′)。 フラグメント、あるいはモノマー IgM で製造することができる。

本発明の結合体は第1段階においてマレオイルアミノ酸またはマレオイルペプチドと式 I の 4 ーデアセチルーインドールージヒドロインドールビンカアルカロイドの C * ーヒドロキシルとを縮合させて式 II の誘導体を与えることにより得られる:

(式中、X、R₂、R₃、R₄、R₅ およびR₆は前記の意味を有する)

第2段階において、4-カルボキシーマレオイルピンカ誘導体III は次いでタンパク質またはタンパク質フラグメントと、タンパク質の遊離チオール基または遊離アミノ基、例えばタンパク質のリシン残基から誘導されるアミノ基のマイクル (Michael)型付加機構〔ミーンズほか(Means,G. E. and Feeney, R. E.);タンパク質の化学修飾(chemical modification of proteins),1971.110~138頁、ホルデン・デイ社(Holden Day Inc., San Francisco)〕に従い、マレイミドのオレフィン二重結合に対する付加により組合させると結合体Iが得られる。

化学的観点によると:

マレオイルアミノ酸またはマレオイルペプチドの製造はケラーほか (O. Keller and J. Rudinger,ヘルペチカ(Helv.),58,531 (1975)、リッチほか (D. H. Rich , P. D. Gesselchen , A. Tong , A. Cheung and

殊に、Xがフエニルである場合に、縮合はアルカワ(T. Alkawa), ジャーナル・オブ・バイオケミストリー (J. Biochem.), 79, 233 (1976) およびオサリバン (M. J. O'Sullivan) ほか、アナリティカル・バイオケミストリー(Anal.Biochem.), 100, 100 (1979) により配載された方法により得られたNースクシンイミジル3ーマレイミド安息香酸エステルで行なわれる。

結合体の製造はタンパク質、多クローン性または単クローン性抗体を式皿のピンカ化合物と、古典的条件下に、例えば水性媒質中、4~40℃の温度で7.5~9.5のpHで反応させることにより行なうことができる。

結合する残基の数は試薬の濃度、および反応時間に依存することができるが、しかし平均数は一般に5~20である。

例えば、化合物皿の有機溶媒例えばジオキサン中の溶液をタンパク質の例えばpii 8.2 における
0.1 Mリン酸塩緩衝液中の緩衝した溶液に滴下す

C. K. Buckner), ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(J. Med.Chem.), <u>18</u>, 1004 (1975) およびサトーほか (A. Sato and M. Nakao), ジャーナル・オブ・バイオケミストリー(J. Biochem.), 90, 1117 (1981) により記載された方法に従って行なわれる。

マレオイル誘導体とピンカアルカロイドとの縮合は常法で、クロロギ酸アルキル、好ましくはクロロギ酸エチルまたはクロロギ酸イソブチルで、アミン塩基例えばトリエチルアミン、NーメチルピペリジンまたはNーメチルモルホリンの存在下に有機溶媒例えば酢酸エチル、テトラヒドロフランまたは塩化メチレン中で行なうことができる。

得られた誘導体は反応媒質から分離し、化学に 使用される古典的方法により精製する。

ピンカアルカロイドとの縮合を行なうマレオイルアミノ酸またはマレオイルペプチドのカルボキシル基を活性化する任意の他の方法、殊にペプチド化学に使用される方法はこの型の縮合に適用できる。

る。混合物を室温で一夜置いた後結合体をゲル道 過により分離し、限外濾過により濃縮し、滅菌す る。タンパク質含量はローリー (Lowry)法によ り測定し、アルカロイド含量は放射能の測定によ り評価される。

本発明の化合物の抗腫瘍活性を示すために行なった「試験管内」および「生体内」試験は、マレオイル連額

がO-CO-X-CO-連鎖よりも一層有利であることができることを示す。

実際にマレオイル連鎖はタンパク質またはタンパク質フラグメントの遊離アミノ基およびチオール基の両方の結合を可能にする。さらに、リソソーム酵素による消化はピンカアルカロイドをマレオイル連鎖の場合に非常に高度に遊離することを示す。結合体はまた血清中および酸性pHで安定である。

本発明の化合物を、P388白血病を腹腔内に 移植したBDF」マウスで試験した。最初の結果 は、生存時間の増加を誘発するのでこれらの化合 物がこの試験モデルに対して有意な活性を示すこ とを示す。

本発明の新規結合体は殊に有利で、ヒトの療法 に使用できる抗腫瘍性を示す。

それらの療法における適用のために、本発明の 化合物は好ましくは非経口的に投与され、製剤に 許容される溶媒に溶解される。生理食塩水または 他の、例えばリン酸塩で緩衝された溶液は適当な 溶媒である。活性物質は一般に50mg~数gで変 えることができる用量で投与される。

本発明の化合物はさらに他の抗腫瘍薬と組合せ て使用できる。

以下の実施例は限定を意味することなく本発明 の化合物を導く方法を例示する。

実施例1:

<u>N-カルポメトキシマレイミド</u>

トリエチルアミン3.8g (0.04モル) および

100 m l に濃縮し、1 M 硫酸の添加によりpR 2 に酸性化し、酢酸エチルで3回抽出する。有機相 を合せて無水硫酸ナトリウム上で乾燥し、真空下 に蒸発乾固する。

得られた残留物をシリカカラム上のクロマトグ ラフィー (溶離:クロロホルム/酢酸、95:5) により精製する。N-マレオイル-L-アラニン 1.2 gがこの方法で得られる。

収率: 48%.

IRスペクトル (KBr) cm⁻¹:

3400, 3100, 2930, 1780, 1740, 1700, 1460, 1420, 1390, 1370, 1345, 1220, 1175, 1118, 1080, 1068, 1015, 970, 835, 700.

NMRスペクトル (CDCL₂, δ):

6.7 (2 H, s); 4.8 (1 H, g); 1.65 (3 H, d)

実施例3:

N-マレオイルー6-アミノカプロン酸

6-アミノカプロン酸 4.2g(32.3ミリモル) の飽和炭酸水器ナトリウム溶液163 mℓ中の溶

4g(0.04モル)の酢酸エチル150 ml中の 溶液に0℃で、酢酸エチル20 mlに溶解したク ロロギ酸メチル3 mℓ (0.04モル)を添加する。 1時間かくはんした後沈殿を濾過し、酢酸エチル で洗浄した。有機相を合せて水で洗浄し、無水硫 酸ナトリウム上で乾燥し、真空下に蒸発乾固する。

残留物を酢酸エチル/イソプロピルエーテル混 合物で結晶化するとN-カルボメトキシマレイミ ド4.19gが得られる。

NMRスペクトル: (CDCL:, 3)、

6.75 (2 H, s) 3.9 (3 H, s). 実施例2:

N-マレオイル-L-アラニン

L-アラニン2.3g(0.025モル)の飽和炭 酸水素ナトリウム溶液100 al中の溶液に0℃ で激しくかくはんしながらN-カルポメトキシマ レイミド3.87g (0.025モル) を加える。

1時間後溶液を水200 mℓで希釈し、40℃ で1時間かくはんする。次いで溶液のpH(8.2) を濃硫酸の添加により6.4にする。次いで溶液を

液に0℃で、激しくかくはんしながらN-カルボ メトキシマレイミド5g(32.3ミリモル)を加 える。 1 時間後溶液を水 2 5 6 a & で希釈し、室 温で1時間かくはんする。次いで溶液のpH(8.2) を濃硫酸の添加により6.4にする。次いで溶液を 100 ■ & に濃縮し、1 M 硫酸の添加によりpli 2 に酸性化し、酢酸エチルで3回抽出する。有機相 を合せて無水硫酸ナトリウム上で乾燥し、真空下 に蒸発乾固する。残留物をシリカカラム上のクロ マトグラフィー(溶離:クロロホルム/酢酸、 95:5) により精製する。この方法でN-マレ オイルー6ーアミノカプロン酸4.7gが得られる。

I R スペクトル (K B r / cm⁻¹) :

収率:51%。

840:

3.090; 2.940; 2.880; 1.770; 1.710; 1.470: 1.450: 1.380: 1.370: 1.340: 1.315; 1,260; 1,210; 1,135; 1,110; 1.140; 1.100; 1.015; 1.000; 815: 735: 700.

実施例4:

N-マレオイル-L-グルタミン酸T-

メチルエステル

しーグルタミン酸18(6.2ミリモル)の飽和 炭酸水素ナトリウム溶液31.2 ml中の溶液に0 でで激しくかくはんしながらNーカルボメトキン マレイミド961mg(6.2ミリモル)を加える。 1時間後溶液を水126mlで希釈し、40でで 1時間かくはんする。次いで溶液のpH(8.2)を 濾硫酸の添加により6.4にする。次いの容液を 50mlに濃縮し、1 M硫酸の添加により明2に を酸エチルで3回抽出する。有機相を合わせ無水硫酸ナトリウム上で乾燥し、真空下ム上の りせに水硫酸ナトリウム上で乾燥し、真空下ム上の りなって、溶離:クロホルム/酢酸、 95:5)により精製する。この方法で純生成物 956mgが得られる。

収率: 49%.

NMRスペクトル 60:

7.9 (s,酸 H);6.5 (s,マレイミド);

6.85 (2, s, マレイミド 二重結合);

4.65 (1, d, C* H);

2.6 (m, 1, CH); 1.28 (d, CH₃);

1.1 (m, CH₃).

実施例6:

N-マレオイル-L-アスパラギン酸

αーベンジルエステル

L-アスパラギン酸α-ベンジルエステル1g (4.48ミリモル)の飽和炭酸水素ナトリウム溶液22.5 m l 中の溶液に0 でで、激しくかくはん しながらN-カルボメトキシマレイミド694mg (4.48ミリモル)を加える。

1 時間後溶液を水 9 1 m l で希釈し、 4 0 ℃で 1 時間かくはんする。次いで溶液のpH (8.2) を 濃硫酸の添加により 6.4 にする。次いで溶液を 5 0 m l に濃縮し、 1 M 硫酸の添加によりpH 2 に 酸性化し、酢酸エチルで 3 回抽出する。

有機相を合せ、無水硫酸ナトリウム上で乾燥し、 真空下で蒸発乾固する。

得られた残留物をシリカカラム上のクロマトグ

4.6 (m, CH*); 3.5 (s, OCH₃);

2. 3 (m, glu C H₂)

IRスペクトル (KBr) cm⁻¹:

3,470, 3,110, 2,960, 2,600, 1,775.

1,750-1,690, 1,440, 1,410, 1,265-1,150,

1,090, 1,015, 830, 700.

実施例5:

N-マレオイル-L-イソロイシン

実施例2の手順に従い、L-イソロイシン424 mg (3.22ミリモル)をN-カルボメトキシマレイミド500mg (3.2ミリモル)で処理することによりN-マレオイルーし-イソロイシンが得られる。

収率:20%。

質量スペクトル(CDI, イソプタン):

4 2 3 (2 M + 1), 3 5 2, 2 7 0.

2 1 2 (M + 1), 1 8 8, 1 6 6.

1 3 2 . 1 2 3 .

NMRスペクトル (CDCL₁,):

8.55(屑,ОН);

ラフィー (溶離:クロロホルム/酢酸、95:5) により精製する。この方法で純生成物267mgが 得られる。

収率:20%。

NMRスペクトル (C D 2 O D, 6 0 M H 2, ppm):

7.1 (5 H, m, ベンジル H);

6.6 (2 H. s, マレイミド d b);

5 (2 H, s, ベンジル C H₂)

3.1 (2 H, m, C H₂).

IRスペクトル (KBr, cm⁻¹):

3060, 1765, 1745, 1720, 1410, 1270,

830, 740, 750.

実施例7:

<u>N-マレオイルー11-アミノウンデカン酸</u>

無水マレイン酸 (2.4 g, 2 4.8 ミリモル) の 酢酸 1 0.1 m l 中の溶液を 1 1 - アミノウンデカン酸 (5 g, 2 4.8 ミリモル) の酢酸 3 0 m l 中 の溶液に加え、混合物を室温で 3 時間激しくかく はんして維持する。

白色沈殿を濾過し、冷酢酸で洗浄し、乾燥する

(6.3 g. 2 l.1 ミリモル, 8 5 %)。 沈殿 3 g (1 0.00ミリモル) を乾燥トルエン (3 0 0 m l) に溶解し、トリエチルアミン (2 g, 2 2.2 ミリ モル) を加える。

溶液をディーン・アンド・スターク(Dean and Stark)装置中で激しくかくはんしながらトルエンが蒸発するまで還流する。生成物をシリカカラム上で精製する(溶離:クロロホルム/酢酸、95:5)。この方法でNーマレオイルー11ーアミノウンデカン酸1.06gが得られる。収率:37%。

NMRスペクトル (60 MHz CDC ℓ 2 . ppm):

8.8 (bp, COOH);

6.5 (2 H, s, マレイミド d b);

3. 4 (2 H, m, C H₂);

2.3 (2 H, m, C H₂);

1.2 (16H, bp, 8CH₂).

IRスペクトル (KBr. cm⁻¹):

3450. 3100, 2910. 2850, 1770, 1700, 1610, 1590. 1470, 1450, 1420, 1375, 1340, 1310,

6.52 (2 H, s, マレイミド d b);

3.42 (2 H, m, C H;);

2.3 (2 H, m, C H₂);

1.25 (18H, プロードピーク, 9-CH₂-)

I R スペクトル (K B r, cm⁻¹):

3450, 3080, 2920, 2825, 1770, 1470,

1450, 1440, 1415, 1380, 1340, 1300,

1260, 1250, 1205, 1120, 920, 840,

700.

実施例9:

4- (N-マレオイル-L-アラニル)

ピンプラスチン

クロロギ酸イソブチル1.17 ml (0.009モル) の酢酸エチル5 ml 中の溶液をNーマレオイルアラニン1.52g (0.009モル) およびトリエチルアミン1.25 ml (0.009モル) の酢酸エチル10 ml 中の0℃に冷却した溶液に滴加する。混合物を1時間30分0℃でかくはんし、酢酸エチル20 ml 中に溶解した04ーデアセチルピンプラスチン2.3g (0.003モル) を、温度

1280, 1240, 1180, 1125, 840, 700.

実施例8:

<u>N-マレオイル-12-アミノドデカン酸</u>

無水マレイン酸 (2.28g.23.22ミリモル) の酢酸 9.6 m l 中の溶液を 12-アミノドデカン酸 (5g.23.22ミリモル) の酢酸 28 m l 中の溶液に加え、混合物を室温で 3時間激しくかくはんして維持する。

白色沈殿を濾過し、冷酢酸で洗浄し、乾燥する(6.2g、20.9ミリモル、86%)。沈殿4.9g(15.9ミリモル)を乾燥トルエン(500 m l)に溶解し、トリエチルアミン(4.9 m l, 35分)で処理する。溶液をディーン・アンド・スターク装置中で激しくかくはんしながらトルエンが蒸発するまで還流する。生成物をシリカカラム上で精製する(溶離:クロロホルム/酢酸、95:5)。この方法で、Nーマレオイルー12ーアミノドデカン酸1.38gが得られる。

収率:29%。

NMRスペクトル (60 MHz, CDC ℓ 3 , ppm):

を0でに保ちながら加える。次いで混合物を室温に戻し、10時間かくはんする。酢酸エチル50mlとが10%濃度の炭酸ナトリウム水溶液50mlを加える。混合物をかくはんし、有機相をデカントして分離する。水相を酢酸で洗浄して3回抽出する。有機相を合せて水溶液で洗浄的固する。得られた残留物をシリカカラム上のクロマトグラフィー(溶離:ジクロロメタンノメタリール、92:8)により精製する。それにより純生成物1.86gが得られる。

収率:67.6%。

質量スペクトル (CDI, イソプタン) :

935(M+14), 922(M+1),

921 (M), 751, 693, 519,

4 4 5 . 3 7 1 . 1 3 3 .

NMRスペクトル (CD Ce3, 360 Milz,ppm):

8 (NH, 1H);

7. 5 - 7 (4H, H-9', H-10', H-11', H-12');

6.7 (2 H, 酸無水物);

```
6.55(1H, H-14):
 6.05(1H, H-17);
 5.85(1H, H-7);
 5.45 (1 H, H-4);
 5.15(1H, H-6):
 4.8 (1 H, CH*);
 3.95 (1 H, H-17');
 3.85 (3 H, - O Me);
 3.78 (3 H, - O Me);
 3.7 (1 H, H-2):
 3.6 (3 H. - O Me);
 2.7 (3 H \ N Me);
 1.72 (3 H, アラニン CH;);
 0.9 - 0.8 (6 H, C H<sub>2</sub>-21, C H<sub>2</sub>-21').
実施例10:
 4-(N-マレオイル-6-アミノカプロイル)
<u>- ピンプラスチン</u>
 クロロギ酸イソプチル371μ & (2.861ミ
```

オイルー6-アミノカプロン酸 6 0 4 mg (2.861

リモル)の酢酸エチル1 mℓ中の溶液をN-マレ

```
1,615; 1,500; 1,460; 1,440; 1,410;
 1,370 ; 1,220 ; 1,170 ; 1,040.
NMRスペクトル ( CDC ℓ ; , 360 MHz , ppm):
  7. 4 7 - 7. 1 2 (4H, m, H<sup>11</sup>', H<sup>12</sup>', H<sup>13</sup>', H<sup>14</sup>');
  6.65 (2 H, s, マレイミド db);
  6.55 (14. s, H<sup>14</sup>);
  6.05 (1 H. s, H'*);
  5.82 (1 H, m, H<sup>7</sup>);
  5.42 (1 H, s, H<sup>4</sup>);
  5.25 (1 H, m, H *);
  3.92 (1 H, m, H<sup>17</sup>');
  3.77 (6 H, s, O C H<sub>3</sub>, C<sup>22</sup>O O C H<sub>3</sub>);
  3.70 (1 H, s, H^2);
  3.6 (3 H, s, C 18 'OOCH 3);
   2.7 (3 H, s, NCH<sub>3</sub>);
   2.32 (m, アミノカプロン CH<sub>2</sub>);
   1.62 (m, アミノカプロン CHz);
   0.9 - 0.8 (6 H, t, C H_3 - 21 + C H_2 - 21').
```

収率:23%。

```
質量スペクトル (D C I, イソプタン):
993;979;965 (M*+4);
963 (M*+2);961 (M*);
946; 933; 920; 906;
812; 754; 693.
1 Rスペクトル (K Br, cm²);
3.400; 3.050; 2.940; 1.740; 1.700;
```

実施例11:

4 - (N - マレオイル - L - グルタミル) ピンブラスチンァ - メチルエステル

クロロギ酸イソブチル152μℓ(1.170ミリモル)の酢酸エチル1 mℓ中の溶液を、N-マレオイル-L-グルタミン酸 r-メチルエステル282m(1.170ミリモル)およびトリエチルアミン163μℓ(1.170ミリモル)の酢酸エチル1.4 mℓ中の0でに冷却した溶液に滴加する。混合物を0でで4分間かくはんし、次いで酢酸エチル1 mℓに溶解した0°-デアセチルピンプラスチン300m(0.390ミリモル)を、温度を0でに保ちながら加える。次いで混合物を違したりではんする。溶液を濾過したりに濃縮する。得られた残留物をシリカカラム上のクロマトグラフィー(溶離:エタノール/酢酸エチル、30:90)により精製する。それにより純生成物222mが得られる。

収率:38%。

質量スペクトル(DCI、イソプタン):

```
1.036, 1.022, 1.009, 995 (M + 4), 2.38 (m. GLuCH<sub>2</sub>);
   992 (M<sup>+</sup> + 1), 937, 885, 811, 751,
   694, 635, 541.
NMRスペクトル(CDCℓ₂,360 MHz,ppm ):
 9.4 (1 H, m, O H);
  8 (1 H, s, ind N H);
 7.5-7.10 (4 H.m. H<sup>11</sup>', H<sup>12</sup>', H<sup>13</sup>', H<sup>14</sup>'); 実施例 1 2:
  6.7 (2 H. s. マレイミド d b);
  6.58 (1 H, s, H<sup>14</sup>);
  6.05 (1 H, s, H<sup>17</sup>);
  5,80 (1 H, m, H, );
  5.48 (1 H, s, H<sup>4</sup>);
  5.25 (1 H, m, H 4);
  4.73 (1 H, m, GluCH*);
  3.95 (1 H, m, H'7');
  3.85 (3H, s, ar OCH<sub>2</sub>);
  3.75 (3 H, s, C 23 O O C H 2 );
  3.63 (3 H, s, C' 'OOCH ;);
  3.58 (3 H. s, GLuOCH2);
  2.80 (3H, s, NCH<sub>2</sub>);
それにより純生成物133mが得られる。
収率:40%。
質量スペクトル (DCI, アセトン):
 1,039; 963 (M<sup>+</sup> + 2); 904; 812;
```

特開昭 62-195387(13) $0.9-0.8(6 \text{ H}, \text{ t}, \text{ C} \text{ H}_3^{z_1} + \text{C} \text{ H}_3^{z_1}')$. I R スペクトル (K B r) cm ⁻¹: 3,430, 1,740, 1,715, 1,615, 1,500, 1,460, 1,430, 1,405, 1,385, 1,250, 1,225, 1,030, 1,005, 825. 4 - (N-マレオイル-N-イソロイシル) ピンプラスチン クロロギ酸イソプチル92μℓ(0.7109ミリモ ル) の酢酸エチル1 m l 中の溶液を、N-マレオ イルーL-イソロイシン150mg (0.7109ミリモ ル) およびトリエチルアミン99μℓ (0.7109ミ リモル)の酢酸エチル1 mℓ中の0℃に冷却した 溶液に滴加する。混合物を0℃で3分間かくはん し、次いで酢酸エチル1mℓに溶解した〇⁴ーデ アセチルピンプラスチンを、温度を0℃に保ちな がら加える。次いで混合物を室温に戻し、10時 間かくはんする。溶液を濾過し、酢酸エチル相を 真空下に蒸発乾固する。得られた残留物をシリカ 5.25 (1 H, m, C⁶ - H);

カラム上のクロマトグラフィー(溶離:エタノー ル/酢酸エチル、30:90)により精製する。 769 ; 728 ; 637 ; 593 ; 549. IRスペクトル (KBr, cm⁻¹): 3,480-3,400 ; 2,960 ; 2,920 ; 2,880, 1,775 ; 1,740 ; 1,710 ; 1,610 ; 1,500 ; 1,460 ; 1,430 ; 1,380 ; 1,250 ; 1,220 ; 1.040 : 1.000 : 830 : 740. NMRスペクトル(CDC & z, 360 mHz ,ppm):

7.5-7.1(4H.m.arom. CH 11'-12'-13'-14');

6.65 (2 H, s, d マレイミド 二重結合);

9.4 (m, OH);

6.6 (1 H, s, C 14 - H);

6.05 (1 H, s, C'7 - H);

5.8 (1 H, s. C⁷ - H);

5.45 (1 H, s, C4 - H);

3.95 (1 H, m, H¹⁷'); 3.8 (3 H, s, OCH ar); 3.75 (3 H. s, C²³OOCH₃); (1 H, s, H²); 3. 7 3.6 (3 H, s, C'' OOCH 2); 2.65 (3 H, s, NCH₂); 1.1 (d, 3 H, イソロイシン C H₃); 0.9-0.8(9 H, m, イソロイシン $C H_3 + C H_3 - 21' + C_1H_2 - 21$. 実施例13: 4~(N-マレオイル-L-アスパルチル)

4.5 (1 H, d, C-H);

ピンプラスチンα - ベンジルエステル

クロロギ酸イソブチル114μℓ (0.88ミリ モル)の酢酸エチル! m l 中の溶液を、N-マレ オイルーL-アスパラギン酸α-ベンジルエステ ル267m (0.88ミリモル) およびトリエチル アミン118μℓ (0.88ミリモル) の酢酸エチ ル1ml中のO℃に冷却した溶液に滴加する。

混合物を 0 ℃で 4 分間かくはんし、次いで酢酸エチル1 m ℓ に溶解した 0 ′ ーデアセチルピンプラスチン 2 2 7 m (0.29 ミリモル) を、温度を0 ℃に保ちながら加える。次いで混合物を室温に戻して一夜かくはんする。

溶液を滤過し、有機相を減圧下に濃縮する。得られた残留物をシリカカラム上のクロマトグラフィー (溶離:エタノール/酢酸エチル,30:90) により稍製する。それにより純生成物105gが得られる。

収率: 3 4%。

NMRスペクトル (CDC & a , 360 MHz, ppm):
8.05 (1 H, s, ind '' NH);
7.5-7.17 (4 H, m, H'' ' H'' ' H'' ' H'' ' ');
7.37-7.3 (5 H, m, ベンジル H);
6.75 (2 H, s, マレイミド d b);
6.60 (1 H, s, H'');
5.87 (1 H, m, H'');
5.45 (1 H, s, H'');

モル)の酢酸エチル1 ml中の溶液を、N-マレオイル-11-アミノウンデカン酸476 mg (1.69ミリモル) およびN-メチルモルホリン326μl(2.8ミリモル)の酢酸エチル3 ml 中の0℃に冷却した溶液に滴加する。混合物を0℃で3分間かくはんし、次いで酢酸エチル1 ml に溶解した0°-デアセチルピンプラスチン433 mg (0.56ミリモル) を、温度を0℃に保ちながら加える。次いで混合物を室温に戻して一夜かくはんする。

溶液を濾過し、酢酸エチル相を真空下に蒸発乾固する。得られた残留物をシリカカラム上のクロマトグラフィー(溶離:エタノール/酢酸エチル、30:90)により精製する。それにより純生成物240mが得られる。

収率: 41%。

```
NMRスペクトル ( CDC L 2 ,360 MHz ,ppm ):
8 (1 H, s, ind 'e' N H) ;
7.5-7.13(4H, m,H''' H'z' || | '' '' | | ''' '');
```

6.68 (2H, s, マレイミド db);

```
5.30 (1 H, m, H<sup>a</sup>);
  5.20 (2 H, m, ベンジル C H<sub>2</sub>);
  3.95 (1 H, m, H'7');
 3.82-3.75(6 \text{ H,s}, OCH_3+COOCH_3^{23});
  3.70 (1 H, s, H<sub>2</sub>);
  3.62 (3 H, s, C<sup>18</sup>'OOCH<sub>2</sub>);
  2.60 (3 H, s, NCH<sub>2</sub>);
 0.9-0.8(6 \text{ H}, t, C \text{ H}, -21 + C \text{ H}, -21')
IRスペクトル (KBr, ca-')
 3460. 3030. 2960. 2880. 1770. 1740.
 1715, 1610, 1500, 1460, 1430, 1410,
 1380, 1260, 1220, 1175, 1110, 1025,
  910,
        800,
              730.
                     700.
質量スペクトル (DCI、イソブタン):
 1085, 1071, 1057, 1054, 1039, 1023,
 1013, 768.
             708.
                     542, 158.
実施例14:
  4 - (N-マレオイル-11-アミノ
 ウンデカノイル) ビンブラスチン
 クロロギ酸イソプチル218μl(1.69ミリ
```

```
6.63 (1 H, s, H<sup>14</sup>);
  6.10 (1H, s, H<sup>17</sup>);
  5.83 (1 H, m, H<sup>7</sup>);
  5.48 (1 H, s, H<sup>4</sup>);
  5. 2 5 (1 H, m, H<sup>4</sup>);
  3.95 (1 H, m, H<sup>17</sup>');
  3. 8 0 (6 H, s, O C H<sub>2</sub> + C<sup>23</sup> O O C H<sub>2</sub>);
  3.73(1 H, s, H^2);
  3.6 (3 H. s. C'*OOCH;);
  2.7 (3 H, s, NC H<sub>s</sub>);
  1.28 (16H, 7ロードピーク, CHz-);
 0.88-0.8 (6 H,t, C H<sub>2</sub>-21 + \delta C H<sub>2</sub>-21')
IRスペクトル (KBr, ca⁻¹)
 3430, 3040, 2930, 2860, 1770, 1735,
 1710, 1615, 1505, 1460, 1410, 1370,
 1230 - 1250, 1000 - 1100.
質量スペクトル (DCI、イソブタン):
 1089. 1064, 1048, 1034, 1000,
```

990, 976,

960.

実施例15:

i - (N-マレオイル-12-アミノ

ドデカノイル) ピンプラスチン

クロロギ酸イソプチル307με(2.37ミリモル)の酢酸エチル1 ml中の溶液を、N-マレオイル-12-アミノドデカン酸699mg(2.37ミリモル)およびN-メチルモルホリン433μl(3.95ミリモル)の酢酸エチル4.2 ml中の0℃に冷却した溶液に滴加する。

混合物を0 ℃で3分間かくはんし、次いで酢酸エチル1 m l に溶解した0′ーデアセチルピンプラスチン6 0 7 mg (0.79ミリモル)を、温度を0 ℃に保ちながら加える。次いで混合物を室温に戻して一夜かくはんする。

溶液を濾過し、酢酸エチル相を真空下に蒸発乾固する。得られた残留物をシリカカラム上のクロマトグラフィー(溶離:エタノール/酢酸エチル、30:90)により精製する。それにより純生成物271㎡が得られる。

収率:33%。

質量スペクトル(DCI,イソブタン):

1063. 1046(M · + 1) . 1037. 1028.

1016, 312, 117.

実施例16:

4- (N-マレオイル-L-アラニル)

リシルピンプラスチンエチルエステル

4- (N-マレオイル-L-アラニル) ピンプラスチン150 mg (0.163ミリモル) のエタノール1 ml 中の溶液を、リシンエチルエステルHC l 40.26 mg (0.163ミリモル) およびトリエチルアミン150 μl (0.978ミリモル) の無水エタノール7.5 ml 中の溶液に滴加する。混合物を室温で一夜かくはんし、次いで溶液を蒸発させる。得られた残留物をシリカカラム上のクロマトグラフィー (溶離:エーテル中の14% MeOH/NH。) により精製する。それにより純生成物101.2 mgが得られる。

収率:67%。

質量スペクトル(DCI,イソプタン):

 $1.095(M^{+} + 2)$; $1.094(M^{+} + 1)$; 1.037;

NMRスペクトル(CDCℓ3,360 MHz,ppm): 8 (1 H, s, ind 16 'NH); 7.5-7.10(4H, m.H11'H12'H13'H14'); 6.65 (2H, s, マレイミド db); 6.60 (1 H, s, H 14); 6.08 (1 H, s, H¹⁷); 5.83 (1H, m, H⁷); 5.48 (1 H, s, H 4); 5.25 (1 H, d, H °); 3,95 (1 H, m, H¹⁷'); 3. 7 8 (6 H, s, - O C H₂ + C, 23 O O C H₂) 3.73 (1 H, s, H²); 3.6 (3 H, s, C's'OOCH;); 2.7 (3 H, s, NCH₂); 1, 2 5 (2 0 H, m, - C H₂ -); 0.9-0.8(6 H, t. C H 2-21 + C H 2-21') 1 R スペクトル (K Br, cm⁻¹) 3460, 3040, 2930, 2860, 1735, 1700, 1610, 1500, 1460, 1430, 1410, 1365. 1245. 1220.

921 ;839 ;769 ; 693 ;615 ; 574 ;532. IRスペクトル (KBr) cm-1: 3,460 ; 2,940 ; 1,740 ; 1,710 ; 1,615 ; 1.500 ; 1.460 ; 1.430 ; 1.590 ; 1.250 ; 1.225 ; 1.120 ; 1.010 ; 735. NMRスペクトル(CDC ℓ a , 360 MHz , ppm) : 8 (1H, NH, 16'); 7.5-7.1(4H, H''', H'2', H'2', H'4'); 6.6 (1H, s, H¹⁴); 6.08 (1H, s, H''); 5.8 (1H, m, H⁷); 5.45 (1H, s, H⁴); 5.3 (1 H, m, H⁶); 4.8 (1H, m, CH*); 4.18 (2H, q, -OCH₂); 3.83 (3H, s, OCH₃); 3.78 (3H, s, OCH₃); 3.6 (3 H, s, OMe); 2.68(3H, s, NCH;);

1.65 (3 H, d, ala C H₂);

1.43 (2 H, s);

1.28 (CH₂, OCH₂ CH₃); 0.9-0.8(6H, CH₃-21+CH₃-21'). 実施例17:

4 - (N - マレオイル - L - アラニル) ピンプラスチンとガラクトシル化ヒト アルプミン (H Aga l) とのカップリ ング、 (V - - A l a - Mal - H Ag)

4-(N-マレオイルーレーアラニル) ピンプラスチン44 maをジオキサン1 mlに溶解する。HAgal50mgの0.2 Mリン酸塩級衝液pH8.5、5ml中の溶液を別個に調製する。4-(N-マレオイルーレーアラニル) ピンプラスチンの溶液をHAgalの溶液に加える。混合物を室温で一夜かくはんし、0.9%濃度の NaCl溶液pH7.5に平衡させたセファデックス (Sephadex) G-25 (2.6×96cm) 上のゲル濾過により精製する。排出ピークを補集し(96ml)、限外濾過により濃縮し、滅菌する。

タンパク質含量をローリー法により測定し、ア

放射能の測定により評価する。得られた結合体は ガラクトシル化ヒトアルブミン毎分子12.7モル のアルカロイドを含む。

実施例19:

4 - (N - マレオイル - L - グルタミル) ピンプラスチン r - メチルエステルとガラ クトシル化ヒトアルプミン (H A ga &) と のカップリング、

(Va - Glur ME - Mal - HAg)

4- (N-マレオイル-L-グルタミル) ピンブラスチンェーメチルエステル 2 4 mg をジオキサン1 m 2 に溶解する。 H A ga 2 5 0 mg の 0.2 M リン酸塩緩衝液pH 8.5 、 5 m 2 中の溶液を別個に調製する。4- (N-マレオイルーL-グルタミル)ピンプラスチンェーメチルエステルの溶液をH A ga 2 の溶液に加える。混合物を室温で一夜かくはんし、0.9%濃度の NaC 2 溶液pH 7.5 に平衡させたセフェデックス G-25 (26×96 cm)上のゲル濾過により精製する。排出ピークを捕集し、(100 m 2)、限外濾過により濃縮し、滅

ルカロイド含量を放射能の測定により評価する。 得られた結合体はガラクトシル化ヒトアルブミン 毎モル13.5 モルのアルカロイドを含む。 実施例18:

4 - (N-マレオイル-6-アミノカプロイル) ピンプラスチンとガラクトシル化ヒトアルプミン(HAgal)とのカップリング、

(VA - CA - Mal - HAg)

4- (N-マレオイルー6-アミノカプロイル) ピンブラスチン234 電をジオキサン1 m & に溶解する。 H A ga & 50 電の0.2 M リン酸塩級街液 pH 8.5、5 m & 中の溶液を別個に調製する。4- (N-マレオイルー6-アミノカプロイル) ピンプラスチンの溶液をH A ga & の溶液に加える。 混合物を室温で一夜かくはんし、次いで0.9% 濃度の NaC & 溶液pH 7.5 に平衡させたセファデック精製する。排出ピークを捕集し(100 m & り 質量をは過により濃縮し、アルカロイド含量をローリー法により測定し、アルカロイド含量を

菌する。タンパク質含量をローリー法により測定し、アルカロイド含量を放射能の測定により評価する。結合体はガラクトシル化ヒトアルブミン毎モル11.8モルのアルカロイドを含有する。

実施例20:

4 - (N-マレオイル-L-イソロイシル) ピンブラスチンとガラクトシル化ヒトアル プミン (H Aga l) とのカップリング、

(V₄ - I le - Mal - HAg)

4 - (N-マレオイル-L-イソロイシル) ピンブラスチン250mgをジオキサン20mlに溶解する。

H A ga ℓ 5 9 1 mgの 0.4 M リン酸塩緩衝液pH 8.5、16.5 mℓ中の溶液を別個に調製する。

4-(N-マレオイル-L-イソロイシル)ピンプラスチンの溶液をHAga lの溶液に加える。 混合物を室温で一夜かくはんし、0.9% 濃度のNaC l 溶液pH7.5 に平衡させたセファデックス G-25(2.6×96cm)上のゲル濾過により精製する。排出ピークを捕集し(180 ml)、限外 濾過により濃縮し、滅菌する。

クンパク質含量をローリー法により測定し、ア ルカロイド含量を放射能の測定により評価する。

得られた結合体はガラクトシル化ヒトアルブミン毎モル 8.8 モルのアルカロイドを含有する。 実施例 2 1:

4- (N-マレオイル-L-アスパルチル) ピンプラスチンα-ベンジルエステルとガラ クトシル化ヒトアルブミン (H A ga &) との カップリング、

(V₄ - AspαBE - Mal - HAg)

4~ (N-マレオイル-L-アスパルチル) ピンブラスチンα-ベンジルエステル105 電をジオキサン7.9 mlに溶解する。

H A ga & 2 2 6 mg の 0.4 M リン酸塩緩衝液pfl 8.5、6.3 m & 中の溶液を別個に調製する。

4 - (N-マレオイル-L-アスパルチル) ピンブラスチンペンジルエステルの溶液をHAga & の溶液に加える。混合物を室温で一夜かくはんし、0.9 %濃度の NaC & 溶液pH7.5 に平衡させたセフ

に加える。混合物を 4 0 ℃で 5 時間かくはんし、 0.9 % 濃度の NaC ℓ 溶液pH 7.5 に平衡させたトリスアクリル (Trisacryl) (5.6 × 5 0 cm) 上のゲル滤過により精製する。排出ピークを捕集し (2 5 0 mℓ) 、限外滤過により濃縮し、波閣する。

タンパク質含量をローリー法により測定し、ア ルカロイド含量を放射能の測定により評価する。

得られた結合体はガラクトシル化ヒトアルブミン毎モル1 0.2 モルのアルカロイドを含有する。 実施例23:

4 - (N-マレオイル-12-アミノ ドデカノイル) ピンプラスチンとガラ クトシル化ヒトアルプミン (H A ga l) とのカップリング、

(V4 - C12 - Mal - HAg)

4-(N-マレオイル-12-アミノドデカノ イル) ピンブラスチン120 meをジオキサン16 mlに溶解する。

H A ga l 3 3 9 mg の 0.4 M リン酸塩級衝液pil

ァデックスG-25(2.6×96 cm)上のゲル濾過により精製する。排出ピークを捕集(60 m l)し、限外濾過により濃縮し、滅菌する。

タンパク質含量をローリー法により測定し、ア ルカロイド含量を放射能の測定により評価する。

得られた結合体はガラクトシル化ヒトアルブミン毎モル 5.7 モルのアルカロイドを含有する。 実施例 2.2:

4 - (N-マレオイル-11-アミノ ウンデカノイル) ピンプラスチンと ガラクトシル化ヒトアルプミン (HAgal) とのカップリング、

(V4 - C11 - Mal - HAg)

4- (N-マレオイル-11-アミノウンデカ ノイル) ピンプラスチン 4 4 0 mgをジオキサン 46 mlに溶解する。

H A ga ℓ 9 6 9 転の 0.4 M リン酸塩根街液 pH 8.5、27 m ℓ 中の溶液を別個に調製する。

4 - (N-マレオイル-11-アミノウンデカ ノイル) ビンブラスチンの溶液をHAgalの溶液

8.5、9.4 m ℓ中の溶液を別個に調製する。

4-(N-マレオイル-12-アミノドデカノイル) ピンプラスチンの溶液をHAga & の溶液に加える。混合物を 40 ℃で 6 時間かくはんし、0.9% 濃度の NaC & 溶液pH 7.5 に平衡させたトリスアクリル (5.6 × 50 cm) 上のゲル滤過により精製する。排出ピーク (2 40 m &) を捕集し、 限外滤過により濃縮し、滅菌する。

タンパク質含量をローリー法により測定し、アルガロイド含量を放射能の測定により評価する。 得られた結合体はガラクトシル化ヒトアルブミン 毎モル 9 モルのアルカロイドを含有する。

実施例24:

4 - (N-マレオイル) - L-アラニル ピンプラスチンと非特異的免疫グロブリン (IgG) とのカップリング、

(V4 - Ala Mal - IgG)

4- (N-マレオイル) - L-アラニルピンプラスチン 4 mgをエタノール 1 9 3 μ l に溶解する。 一方、リン酸塩級街液 0.4 M、pll 8.5 、 3 57 μ l および水 4 4 7 μ ℓ 中のIgG 1 0 mg (6 2 6 μ ℓ)
の溶液 (7 mg prot / 1 m ℓ) を調製する。4 −
(N − マレオイル) − L − アラニルピンプラスチンの溶液をIg G 溶液に加える。混合物を 3 5 ℃で一夜かくはんし、リン酸塩緩衝液 0.2 M、pH 7.5
中で平衡させたデュポン (Dupont do Nemours)
GF 4 5 0 + 2 5 0 のカラム上のHPLC (ゲル 濾過)により禕製する。

排出ピークを捕集し、量を測定する。

タンパク質含量をローリー法により測定し、アルカロイド含量を放射能の測定により評価する。 得られた結合体は免疫グロブリン毎モル 6.6 モルのアルカロイドを含有する。

本発明の化合物を薬理学的研究に供した。

(1) リソソーム酵素に対する感受性

結合体のリソソーム酵素に対する感受性は、これらの結合体を37℃で48時間、5mMのリソソーム、40mMの酢酸塩級街液およびリソソーム酵素の存在下に培養することにより調べた。

ロロ酢酸(40%濃度TCA)1容積の添加により沈殿させる。試料を4℃で1時間培養後、後者を遠心分離し、上澄みの放射能をアリコート部分の液体シンチレーション計数により評価する。

可溶物放射能は結合体の消化の尺度である。 結果は結合体が 4 8 時間中安定であることを 示す。

(3) 酸性pliにおける安定性

酸性pHにおける結合体の安定性を、結合体を 40mM酢酸塩緩衝液pH4.5の存在下に37℃ で48時間培養することにより調べた。消化は TCA沈殿法により評価する。

結果は結合体がこれらの条件のもとで安定で あることを示す。

(4) 白血病 P 3 8 8 に対する化学療法活性中間誘導体および結合体の化学療法活性を、メス B D F 1 マウスに i p 投与した白血病 P 3 88 について評価した: 1 0 6 腫瘍細胞を 0 日に i p 接種する。結合体は第 1 日に i p 投与する。

4 8 時間の培養後血清アルブミン 5 mgをアセトニトリル 2 容量とともに加えた後非分解タンパク質を沈殿させる。

試料を4℃で40分間培養し、3,000 rpm で40分間遠心分離した後、上澄みの放射能をアリコート部分の液体シンチレーション計数により評価する。可溶物放射能は結合体の消化の尺度である。

得られた消化パーセントの値は次のとおりで ある。

V 4 - A l a - M a l - H A g : 9 2 %

V 4 - C 6 - M a l - H A g : 1 0 0 %

V 4 - I l e - M a l - H A g : 7 5 %

V 4 - C 1 1 - M a l - H A g : 7 9 %

V 4 - C 1 2 - M a l - H A g : 9 2 %

(2) 血清中の安定性

結合体の血清存在下の安定性を、結合体を 62%ウシ胎児血清の存在下に37℃で48時間培養することにより調べた。

4 8 時間の培養後非分解タンパク質をトリク

ILS値は非処置マウスの生存期間と比較した処置マウスの生存期間パーセントを示す。

モル比はガラクトシル化ヒトアルブミン毎モル当りのアルカロイドのモル数を示す。

第60日におけるマウス生存数並びにアルカロイドおよびタンパク質のmg/kgにおける用量が示される。

3. 2

3.1	<u>中</u>		绣	導	<u>体</u>
-----	----------	--	---	---	----------

3.1 <u>中</u>	間 誘導	<u>体</u>		生成物	用 啐/ ピンカ	量 /kg/日 タンパク質	モル比	ILS %	生 存 数 第6 0日
生成物	用量	ILS	生存数	VBL	3			77	0/10
1 12 01	mg/kg/日	%	第60日	VCR	2.7			. 64	0/11
VBL (ピンプラスチン)	3	7 7	0 / 1 0	V ₄ -Ala-Mal-Hag	60 80 100	374-466 450 562 2766	13.5-10.7 1 5 1 5	69 133 201	0/5 1/5 0/5
VCR (ピンクリスチン) V ₄ -Ala-Mai(実施例 9)	2. 7 2 5	6 4 1 0 0	0 / 1 1 0 / 7		130 150	3035	6.6 4.1	175	1/3 0/7
	5 0	1 2 7	0/7		150 150	1276 913	9.8 1 3.7	> 5 5 2 > 5 7 4	3/5 3/5
V ₄ -Glu + ME-Mal(Ex 11)	7 5 5 0	-70 88	0 / 6 0 / 1 0	V4-Asp &BE-Mai-HAg	6 0	768	5.7	47	0/5
Te did / Ho Hai (ba 11/	1 0 0	1 1 1	0 / 1 0	Va-Glur ME-Mal-HAg	60 100	$\begin{smallmatrix}9&8&7\\1&6&4&5\end{smallmatrix}$	4.7 4.7	6 7 7 5	0/5 0/5
V ₄ -Ile-Mal (実施例12)	50 100	1 4 8 - 7 9	0 / 7 0 / 7		100 150	2 4 6 8	4.7	8 8	0/5
V ₄ -C ₆ -Mal (実施例10)	2 5	102	0 / 8	V ₄ -11e-Mal-HAg	60 100	5 4 5 9 0 8	8.8 8.8	5 1 4 8 7 9	0/5 0/5
	50 100	2 1 8 - 8 3	1 / 7 0 / 7	V4-C4-M21-HAg	150 60	1362 400	8.8	95	0/5 0/5
V ₄ -C ₁₁ -Mal (実施例14)	5 0	3 7	1/7	¥4-04-1921-1048	150	995	1 2 1 2	137	1/5
V ₄ -C ₁₂ -Nal (実施例15)	100 25	-19 185	1 / 5 1 / 5	V4-C11-Mal-HAg	6 0 8 0	3 7 8 5 0 4	1 1.8 1 1.8	1 4 7 1 5 3	$\frac{1}{5}$
()	5 0	> 6 3 3	6 / 8		9 0 1 0 0	5 0 4 7 5 3 6 5 8 6 3 0	7.9 1 0.2 1 1.8	2 2 7 > 6 0 6	3/5
	1 0 0	7	1/7		100	6 4 6 9 4 5	7.9 11.8	186	3/10 0/5
				V4-C12-Mal-HAg	9 0	7 4 1	9	>769	5/5

第1頁の続き

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

A 61 K 39/00 C 07 K 3/08 15/12

7252-4C

8318-4H

優先権主張

図1986年7月16日頸ルクセンブルグ(LU)劉86515

砂発 明 者

ベルギー国 ベー1331 ロジェール リユー クワケンビ カンドウクリ シヴア

プラサダ ブシヤナ アンヌ 11

ラオ

手 続 補 正 書(方式)

62. 3. 13

昭和 年 月 日

特許庁長官 殿



1.事件の表示 昭和61年特許願第299788号

2.発明の名称 ピンプラスチンおよびその誘導体の 新規結合体、その製造方法、並びに

3. 補正をする者

事件との関係 出願人

名称(氏名) オ ム ニ ケ ム

4.代 理 人

住 所 東京都千代田区丸の内 3 丁目 3 番 1 号電話 (代) 211-8741

氏 名 (5995) 弁理士 中 村



5.補正命令の日付

昭和62年2月24日

6.補正の対象

願書の出願人の概 代理権を証明する書面 明細書



7.補正の内容

別紙のとおり

願書に最初に添付した明細書の浄書 (内容に変更なし)

